### BETA-HYDROXY BUTYRATE POLYMER AND PRODUCTION THEREOF

Publication number: JP57150393 Publication date: 1982-09-17

Inventor: POORU AASAA HORUMUSU: SUCHIIBUN HIYUU

KORINZU; REONAADO FUREDERITSUKU RAITO

Applicant: |C| LTD

Classification:

- international: C08G63/00; C08G63/06; C08G63/78; C08L1/00;

C08L7/00; C08L21/00; C08L23/00; C08L23/26; C08L23/34; C08L27/00; C08L27/06; C08L27/08; C08L33/00; C08L33/02; C08L33/18; C08L33/20; C08L35/00; C08L55/00; C08L55/02; C08L67/00; C08L55/02; C08L67/00; C08L67/04; C08L71/02; C08L101/00; C12P7/42; C12P7/62; C08G63/00; C08L1/00; C08L33/00; C08L21/00; C08L33/00; C08L27/00; C08L33/00; C08L55/00; C08L67/00; C08L71/00; C08L101/00; C12P7/40; C12P7/62; (IPC1-7): C08G63/06; C12P7/42

- european: C08G63/06; C08L67/04; C12P7/62A

Application number: JP19810185153 19811118 Priority number(s): GB19800036967 19801118

Also published as:



EP0052460 (A1) US4393167 (A1) JP57111349 (A) JP3149255 (A) EP0052460 (B1)

Report a data error here

Abstract not available for JP57150393

Abstract of corresponding document: US4393167

Polymer blends containing (i) 0.2-95% by weight of a high molecular weight beta -hydroxybutyric acid homo- or copolymer and (ii) a polymer containing at least 25% by weight of chlorine or nitrile groups, such as chlorinated polyethylene, polyvinyl chloride, or a high acrylonitrile resin. In small quantities the beta -hydroxybutyric acid polymer acts as a processing aid for the chlorine or nitrile containing polymer. In larger quantities the properties of the beta -hydroxybutyric acid polymer or the chlorine or nitrile containing polymer are improved.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許出願公告番号

# 特公平6-15604

(24) (44)公告日 平成6年(1994)3月2日

(51)Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

庁内整理番号 FI 技術表示簡所

C 0 8 C 63/06

7107-4 J

NLP C12P 7/42

9282-4B

発明の数2(全14頁)

(21)出顯番号

特顧昭56-185153

(22)出願日

昭和56年(1981)11月18日

(85)公開番号

特開昭57-150393

(43)公開日

昭和57年(1982) 9月17日

(31)優先権主張番号 8036967

(32)優先日

1980年11月18日 イギリス (GB)

(33)優先権主張国

(31)優先権主張番号 8120991

(32)優先日

(33)優先権主張国

1981年7月7日 イギリス (GB)

審判番号

平3-23569

(71) 出願人 999999999

インペリアル・ケミカル・インダストリー

ズ・ビーエルシー

イギリス国 ロンドン市 エスダブリュー

1 ピー・3 ジェイエフ。ミルバン ク。インペリアル・ケミカル・ハウス(番

地なし)

(72)発明者 ポール・アーサー・ホルムス

イギリス国クリーブランド。ストックト

ン・オン・ティーズ・ノートン・ザ・グリ

ーン・ノートン・ホール(番地なし)

(74)代理人 弁理士 湯浅 恭三 (外2名)

審判の合議体

審判長 和田 靖也

審判官 柿沢 紀世雄

審判官 池田 正人

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 βーヒドロキシブチレート共重合体

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】50~99モル%のβーヒドロキシブチレ ート繰返し単位と1~50モル%のβーヒドロキシバレ レート繰返し単位を含み、50、000以上の重量平均 分子量を有するβーヒドロキシブチレート共重合体。

【請求項2】D(-)立体配置を有する請求項1記載の βーヒドロキシブチレート共重合体。

【請求項3】200、000以上の重量平均分子量を有 する請求項1または請求項2項載のβ-ヒドロキシブチ レート共重合体。

【請求項4】50~99モル%のβーヒドロキシブチレ ート繰返し単位と1~50モル%のβーヒドロキシバレ レート繰返し単位を含み、10,000以上50,00 ○未満の重量平均分子量とD(-)立体配置を有するβ - ヒドロキシブチレート共重合体。

#### 【発明の詳細な説明】

この発明は、ボリβ-ヒドロキシ酪酸(以下PHBと略 記する) に関している。

PHBは、多くの微生物、特に細菌、例えばアルカリゲ ネス属、アチオロジウム属、アゾトバクター属、バシラ ス属、ノカルジア属、シュードモナス属、リゾビウム属 およびスピリルム属の細菌によって、エネルギー貯蔵物 質として蓄積される、式-CH(CH2)・CH2・C 〇・〇-なる繰返し単位から構成される熱可塑性ポリエ 10 ステルである。

この重合体は微生物を水性培地中で、エネルギーおよび 炭素源として炭水化物またはメタノールのような適当な 基質で培養することにより製造するのが便宜である。そ の基質は、もちろん、微生物によって資化されうるもの でなければならない。重合体の蓄積を促進するため、培

養の少なくとも一部分は、当該微生物の繁殖にとって必 須であるが、重合体の蓄積のためには要求されないある 栄養源を制限した条件下で実施するのが好ましい。適当 な培養方法の例は、欧州特許第15669号明細書およ び欧州特許出願第81.303373号明細書に記載さ れている。

このような方法で培養された微生物の細胞から抽出した PHBは、前記のような熱可塑性ポリエステルであり、 このものは、急速に比較的高いレベルまで結晶化し、例 化挙動は、重合体を例えば成形用材料として使用すると きには、しばしば欠点となる。

この発明により、PHBの結晶化は、重合体鎖に非類似 単量体単位を組み入れることで変性できることが判明し

下記の重合体合成を導く代謝経路の説明では、次の略号※

#### \*を用いた:

CoASHは、未エステル化補酵素Aである。したがつ てCH。COSCoAは補酵素Aのアセチルチオエステ ルで、一般にアセチルCoAと命名している。

NADPは、酸化伏態のニコチン酸アミドアデニンシヌ クレオチドホスフェートである。NADPH。は、還元 したNADPである。

微生物によるPHBの生合成における第1工程は、アセ チルCoAの合成と考えられる。これは、例えば補酵素 えば70%またはそれ以上のオーダーである。この結晶 10 Aと酢酸エステル、またはビルベート〔(炭水化物のグ リコリシス (解糖) 生成物またはオキサロアセテート (トリカルボン酸(TCA)サイクルまたはクレブサイ クル)の一員である)の脱カルボキシル化で生成する) の脱カルボキシル化により形成される。

> したがつて、アセチルCoA源としての酢酸エステル で、PHBは次の反応を含む代謝経路で製造される:

CH.COO + COASH FATTEN

CH.COSCOA+OH

- 2 CH, COSCOA 8-717 + 5-4 (2)
  - CH.COCH.COSC . A+C . ASH
- CH.COCH.COSC . A+NADPH. VEDE (8) CH.CHOHCH.COSC . A+NADP (8-ヒドロキンプチリル(0人)
- (4) CH.CHOHCH.COSCOA+

(-CH(CH<sub>4</sub>)CH<sub>4</sub>CO-) n/4 ×11/5-×

(-OCH(CH<sub>8</sub>)CH<sub>8</sub>CO+<sub>3</sub>+CoASH

ここで (-OCH(CH, )CH, CO-) , \_ 1 (n − 1) 個の繰返し 単位を含むPHBである。したがつて、反応(4)は、-0 CH(CH,)CH, CO-単位を重合体鎖に附加する。

との発明により、ある種の有機酸の存在下に、一定条件 40 (II) - OCH (C2 H5) CH2 CO-下で微生物を培養することにより、重合体鎖に少割合の 共単量体単位を導入できることが判明した。ブラスチツ ク材料として実用的用途のためには、重量平均分子量 (Nw) 10,000以上(例えばゲル透過クロマトグラ フィーで測定)でなければならない。

したがつて、この発明により重量平均分子量10.00

0以上で繰返し単位

(I) -0CH(CH<sub>2</sub>)CH, CO-

99.9ないし50モル%および繰返し単位

0. 1ないし50モル%を有する共重合体を提供する。 用いる各酵素はある程度の非特異性を有しているので、 このような共重合体が製造できる。

反応(1)に関与する酵素チオキナーゼは、広範な特異性 を有し、チオキナーゼは次の反応により、補酵素Aを種 々の他のカルボキシ基に結合させる:

# (1a) RCOO + COASH 5 ATT RCOSCOA+OH

# M: CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COO<sup>+</sup>+CoASH→CH<sub>2</sub>COSCoA+OH<sup>-</sup>

# (JOEX=NCOA)

酵素βーケトチオラーゼが関与する反応(2)は、次のよ うに示される:

(2) CH₃ COSCoA-CH₃ COSCoA→

CH, COCH, COSCOA+COASH

との反応は一部特異的で、一方の反応体はアセチルCoA でなければならない。したがつて、一般的な反応は、次 の通りである:

(2a) R. COSCOA+CH, COSCOA→

\* RCOCH COSCOA+COASH

同様に、反応(3)のレグクターゼ酵素の特異性は、変性 し次のようにして一般式RCOCH, COSCOAの脂肪族アシルチ

10 オエステルを還元する:

(3a) R. COCH, COSCOA+NADPH, →

RCHOHOLL COSCOA+NADP

反応(4)のポリメラーゼ酵素は、絶対特異性ではない。

一般的反応は、次のように示される:

# (4a) $R CHOHCH_1 COSC \circ A + (O CHR' CH_2 CO -)_2 \rightarrow$

# (-OCHR'CH, CO-) 45-OCHRCH, CO-+ CO ASH

(RとR'とは異つていてもよい)

したがつて、このルートは、次の単位を含む重合体にな 20 共重合体が得られる。

3: - COHR' CH, CO-

即ち単位 - COR' R' CR' R' CO-

(R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> およびR<sup>4</sup> はそれぞれ水素原子)

※もし、若干の繰返し単位中、R<sup>1</sup>がメチルでなければ、

反応 (4a) の反応体であるβ-ヒドロキシチオエステ ル、例えばRCHOHCH, COSCOAは、場合により、非特異性脂 肪酸代謝酵素エノイルヒドラターゼにより触媒される反

Ж 応によつても製造される:

# (50) R1R2C=CR3COO+H.O I/1NEFZ5-KS

# R'R'C(CH)CHR'COO

# (5b) $R^1R^2C(OH)CHR^2COO^-+C \circ ASH \rightarrow$

# R1R2C(OH) CHR2COSC OA+OH

炭素-炭素二重結合の水素化は、チオエステル化反応の 後に起きてもよい」。R¹、R² およびR³ は、必ずし も水素原子でなくてもよい。

したがつて、反応 (5a)、 (5b) および (4a) を用い て、次式の単位を重合体鎖に導入することもできる:

- OCR3 R2 CHR3 CO-

即ち、単位 - OCR<sup>2</sup> R<sup>2</sup> CR<sup>3</sup> R<sup>3</sup> O- (R<sup>2</sup> = H)。 したがつて、 40 のβ-ヒドロキシ反応体も資化する: もしR<sup>2</sup> およびR<sup>8</sup> がそれぞれ水素原子でなく、繰返し 単位R<sup>1</sup>の若干がメチル基でなければ、共重合体が得ら れる。

反応(4a)のポリメラーゼ酵素も非特異性であつて、a★

(反応(5a)、(5b)は、逆にすることもできる、即ち ★一位置にヒドロキシ基を有する反応体、例えば次のタイ プのもの

- OCR1 R1 CO-

即ち単位

 $- CCR^{2}R^{2}CR^{3}R^{4} >_{n} CO - (n = 0)$ 

を重合体鎖に導入する。

場合によつては、このポリメラーゼ酵素は、次の一般式

R<sup>1</sup> R<sup>2</sup> C(OH) CR<sup>3</sup> R<sup>4</sup> COSCoA

とれらの反応体は、反応 (1b) により対応するB-ヒド ロキシ酸から作られる:

# R'R'C(OH)CR'R'COSCOA 5x+1-4

# R'R'C(OH)CR'R'COSCOA+OH

例えば、βーヒドロキシ酪酸はβーヒドロキシブチリル CoAを与え、ピバリン酸はピバリルCoAを与える: 50 CH<sub>2</sub> (OH)C(CH<sub>2</sub> )COSCoA+OH

CH, (OH)C(CH, ), COOT +COASH→

とのような反応体は、次の一般式の単位 - OCR1 R2 CR5 R4 CO-

を重合体に導入し、R2、R3 およびR4 がそれぞれ水 素風子で、繰返し単位R1の若干がメチル基でなけれ ば、共重合体が得られる。

\*不飽和酸では、反応(5a)の代りに反応(5b)が起き、 重合体合成は反応 (2a) および (3a) を含むルートの外 に、例えば反応(5a)による炭素-炭素二重結合の水素 化または炭素-炭素二重結合の還元により進行し、例え ば次の反応による:

#### CR'R"=CR"COO"+NADPH, VF79-2 (6)

### R'R"CHCHR"COO + NADP

したがつて、これらのルートは、次の単位を含む共重合 体を与える:

- OCHR1 CH2 CO-

- OCHR<sup>1</sup> R<sup>2</sup> CR<sup>3</sup> R<sup>6</sup> CO-との場合R<sup>2</sup> R<sup>3</sup> およびR<sup>4</sup> は、それぞれ水素原子で、

-CHR" CHR' R" および/または-CHR" C(OH)R' R" で

し単位の0.1ないし50モル%、特に1ないし40モ ル%である。場合によつては、微生物により得られる重 合体は、繰返し単位Ⅰのホモ重合体と繰返し単位Ⅰおよ びIIを含む共重合体との混合物である。この場合、重合 体中の繰返し単位IIの全体の割合は、全繰返し単位の 0. 1ないし50モル%である。好ましくは、繰返し単 位IIの割合は、3ないし30モル%である。 この発明により、上記の反応のコースに従う代りに、微 共重合体中の繰返し単位IIの割合は、共重合体の全繰返 50 生物は、上記の反応に加えてまたはその若干の代りに脱 離反応を行い、3-位置のヒドロキシ基を介して重合体 鎖に結合したβーヒドロキシバレリン酸単位を含む重合 体を与える。したがって、共重合体は、単位-OCH (C2 H5) CH2 CO-を含んでいる。 βーヒドロキシ酪酸単位、即ち次の単位

- OCH(CH<sub>3</sub> ) CH<sub>2</sub> CO-

および他の単位を含むある種の重合体は、既に文献に記 載されている。

エチレン性不飽和を示す赤外バンドを示す重合体が、Da visit to Applied Microbiology 12 (1964) p. 301~304に発表されている。Davisによれば、β ーヒドロキシ酪酸単位および次の3-ヒドロキシ-2-ブテノン酸単位

-0C(GH<sub>a</sub>)=GHC0-

- OCH(C2 H5)CH2 CO-

を含む共重合体であるとされているこれら重合体は、N ocardiaをnーブタンに培養して製造できる。 WallerかはEnvironmentel Science and Technology6 (1972) p. 161~164および8 (1974) p. 576~579に、活性汚泥から単離し反覆洗浄後 融点97~100℃で、β-ヒドロキシ酪酸単位および 20 イクルの一員であるサクシネートになる。 次のβ-ヒドロキシバレリン酸単位

を1:5の比で含む重合体を発表している。

Marchessault外は、IUPAC Macro Florence 1980 In ternatinal Symposium on Macromoles Preprints2 (1 980) p. 272~275に、この化合物の研究を報 告し、主としてβーヒドロキシバレリン酸単位を含むこ とを確認している。

USP3275610には、ある種の微生物、特にNoca rdia salmonicolorを炭素数4個を含むカルボン酸に培 養するポリエステルの微生物学的製造法が示されてい る。実施例2および3では、それぞれ3ープテノン酸お よびαーヒドロキシ酪酸を用い、重合体は示された融点 の178~184°Cのオーダーからポリβ-ヒドロキシ 酪酸である、しかし、実施例1では、2-メチルアクリ ル綾(メタクリル酸)を用い、得られる重合体は固定し てないが、融点215~220℃を有しかつメチルエチ ルケトンに可溶性と説明されている。これに対し、この 発明の主として8-ヒドロキシ酪酸残基を含む共重合体 である。

PHB蓄積性微生物を、適当な基質、即ちエネルギーお よび炭素源に好気的に培養すると、微声物は増殖のため の必須要件の一つまたはそれ以上が消費されるまで増殖 する。以下においてこの微生物の増殖を、"繁殖"と称 する。繁殖必須要件の一つが消費されたとき、その後の 繁殖は、もしあつたとしても極めて限られた程度である が、基質は消費されない限り、PHBは微生物に蓄積さ

ある種の微生物では、PHB誘発抑制因子、例えば1つ 50 重量が少なくとも5gになるように行うのが好ましい。

またはそれ以上の繁殖必須要件の制限が存在しなくて も、微生物の繁殖中にPHBは蓄積するであろう;しか し、このように蓄積したPHBの量は一般に少量で、代表 的には得られる細胞の約10wt%以下である。したがつ て、バツチ式培養で繁殖したとき、1つまたはそれ以上 の繁殖必須要件が消費されるまでは、殆んどPHB蓄積 なしで微生物は繁殖し、その後微生物はPHBを合成す る。

10

この発明により、共重合体を製造するために、繁殖のた 10 めの必須要件の1つまたはそれ以上の置を抑制するが、 PHB蓄積は制限しない条件下での微生物の培養中、基 質の少なくとも一部として一般に共単量体単位になる酸 を用いる必須があることが判明した。繁殖の必須要件の 制限を行わないときは、一般に酸は微生物により別の経 過で代謝され、例えばアセチルCuAまたはTCAサイク ルの一員になり、共重合体は製造されなくなる。したが つて、一例として、何らの繁殖制限なしではプロピオン 酸は微生物により代謝され、プロビオニルCoAを経て炭 酸ガスを取り込みメチルマロニルCoA、次いでTCAサ

したがつて、この発明により、ポリエステルを蓄積でき る微生物を、水溶性、同化性炭素含有基質の水性培地 で、培養の少なくとも―部は微生物繁殖の1つまたはそ れ以上の必須要件を制限するがポリエステル蓄積は制限 しない条件下で培養を実施して、熱可塑性ポリエステル を製造する方法において、培養を制限した期間の少なく とも一部の間で、基質がとの制限された条件下で微生物 により、-OCH(CH<sub>4</sub>)CH<sub>4</sub>CO-繰返し単位のみよりなる以 外のポリエステルに代謝できる有機酸またはその塩より 30 なることを特徴とする方法を提供する。

この点に関し、前記のUSP3275610では得られ る細胞の量は、繁殖制限が行われなかつたような量であ る。

基質および酸素(これは一般に醗酵器の水性培地に空気 を注入して供給される)に加えて、各種の栄養塩類が微 生物が繁殖でかきために必要である。したがつて、一般 に同化できる形態の次の元素源(普通は水溶性塩)が必 要である:窒素、リン、イオウ、カリ、ナトリウム、マ グネシウム、カルシウムおよび鉄とともに微量元素、例 は、融点180°C以下で冷メチルエチルケトンに不溶性 40 えばマンガン、亜鉛および銅。酸素の醗酵器への供給を 制限してポリエステル蓄積を誘発することも可能である が、1種またはそれ以上の栄養塩の量を制限するのが好 ましい。制限するのに最も実用的な元素は、窒素、リン であり、好ましくないのはマグネシウム、イオウまたは カリである。これらの中でも、窒素(これはアンモニウ ム塩で供給するのが便利である)の量を制限するのが最 も好ましい。必要とする同化性窒素の量は、ポリエステ ル蓄積の少ない細胞の所望重量の約8~15%である。 醗酵は、水性培地1 & 当りポリエステル含有細胞の乾燥

したがつて、もし例えばPHB含有量40wt%のPHB 含有細胞を10g/2で作ろうとすれば、細胞繁殖量制 限に用いるのに醗酵器に供給する必須栄養の量は、PH Bを含まない細胞6g/&の繁殖を支持するのに要する 量である;したがつて、もし窒素を繁殖制限栄養として 用いれば、PHBを含まない細胞の窒素含有量は約8~ 15 wt%であるから、必須な同化性窒素の量は約0.5 ~0.9g/&であり、例えばアンモニアイオン0.6 ~1.2g/2 cas.

限栄養源としないとき)を微生物に対し常用する条件下 で行う。同様に、用いる栄養塩類(その使用量は上記の 条件を考慮して決定した、繁殖制限栄養源以外)は、微 生物の繁殖に通常用いる量である。

微生物は、容易に代謝できる基質、例えば炭水化物に対 し、重合体蓄積段階で制限すべき繁殖用に必要な充分の 栄養源の存在下に、培養により所望の重量まで繁殖させ るのが好ましい。場合により、繁殖段階の少なくとも一 部、また場合によつては全部に対する基質は、重合体蓄 積段階で繰返し単位IIになる酸である。

醗酵は、繁殖には必要であるが重合体蓄積には必要でな い栄養源の量が消耗したときに、重合体蓄積が起てるバ ツチ式醗酵で行われる。別法として、醗酵は、新鮮な水 性培地および基質の添加速度に対応する速度で、醗酵容 器からバクテリア細胞を含む水性培地を連続的または間 欠的に除去する連続式醗酵で行う。醗酵容器に供給する 制限した栄養源の量は、容器から除去した水性培地がと の栄養源を殆んど含まぬような量で、容器から除去した 水性培地を、次いでバッチ式または好ましくは連続式で む新鮮な基質の添加で、通気培養を継続して重合体蓄積 を起とさせる。との追加醗酵工程で、追加量の基質およ び栄養塩類を添加するが、追加繁殖は一般に好ましくな いので、制限繁殖に用いる栄養源は加えるべきではな い。しかし、第1醗酵器から別の1個またはそれ以上の 醗酵器に供給した水性培地に、制限栄養源が若干の残留 量を含むことおよび/またはその少量を添加すること が、効果的な操業に好ましい。

上記のバツチ式または連続式の何れの場合も、共重合体 養が消耗したときに起きる、重合体蓄積段階中の基質の 一部または全部として用いる。この酸は、反復単位Iを 与える基質、例えば炭水化物との混合物で用いるか、ま たは唯一の基質が用いられる;後者の場合、十分な酸 が、アセチルCoAへの別の経路で代謝されて繰返し単位 「を与え、もし別の経路が反応 (2a) を含めば、繰返し 単位IIを得るのに必要な任意のアセチルCoAが用いられ る。しかし、酸が唯一の基質であれば、重合体収量は往 々にして低下する。

繰返し単位口を与える酸は、重合体蓄積段階の一部のみ に存在させることもできる;酸が存在する重合体蓄積段 階の部分の前および/または後に起きる、重合体蓄積段 階の残りでは、繰返し単位Ⅰのみを与える基質が、唯一 の基質である。

17

場合によつては、この経路に必要な酸素をブロツクする ことおよび/または必要な酵素合成の能力のない微生物 を用いることにより、酸のアセチルCoAへの通常の代謝 を阻止することも可能である。しかし、実質的収量の重 醗酵は、例えばpH、温度および曝気の程度(酸素を制 10 合体を得るために、繁殖に要する栄養を制限し、好まし くは消耗した条件下での一定期間の培養が、一般に好ま Ulia.

> 醗酵は、蓄積したポリエステルの量が、バクテリア細胞 の約50~80wt%になるように行うのが好ましい。 共重合体を得るのに用いられる酸は、培養が繁殖制限状 態であるとき、繰返し単位「のみにならないものであ る。したがつて、不適当な酸には酢酸およびβ-ヒドロ キシ酪酸、TCAサイクルのメンバー、および培養が繁 殖制限状態になるときアセチルCoAのみを与える酸およ

20 び/またはTCAサイクルのメンバーである。したがつ て、不適当な酸には、ホスホグリセリン酸、ピルビン 酸、クエン酸、イソクエン酸、αーケトグルタン酸、コ ハク酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、オキサル酢 酸、オキサロコハク酸、アコニット酸およびメチルマロ ン酸がある。アミノ酸も、同様に不適当である。βー酸 化によつてβーヒドロキシ酪酸になる酪酸も、同じく不 適当である。酵素チオキナーゼは補酵素Aをギ酸エステ ルに附加しないので、ギ酸は共重合体を与えない。

適当な酸は、プロビオン酸、イソ酪酸、これらおよび酪 操業する第2醗酵容器に供給し、共重合体生産性酸を含 30 酸のハロまたはヒドロキシ置換誘導体、例えば3-クロ ロプロピオン酸、3-ヒドロキシプロピオン酸、α-ヒ ドロキシ酪酸 (β-ヒドロキシ酪酸は不適当)、ビバリ ン酸、ハロ酢酸、フェニル酢酸および安息香酸、および これらの不飽和酸またはハロ置換誘導体、例えばアクリ ル酸、メタクリル酸(2-メチルアクリル酸)、3,3 -ジメチルアクリル酸、2、3-ジメチルアクリル酸、 3-クロロプロピオン酸および2-クロロプロピオン酸 である。

基質は水溶性でなければならず、酸は水溶性であればそ 繰返し単位口を与えるのに用いる酸は、繁殖に必要な栄 40 のまま、または水溶性塩例えばアルカリ金属塩で添加す る。上記の通り、場合によつては、微生物はさらに酸と の反応を行うこともある、したがつて、イン酪酸n= 1、R<sup>2</sup> = R<sup>8</sup> = R<sup>4</sup> = H、R = イソブロビル基の繰返 し単位IIを与える。n=1、R2=R3=R4=H、R 1 = エチル基の繰返し単位11があり、微生物が共重合体 への代謝経路中で、メチル基を水素で置換することを示 している。

> 種々の酸に対する、繰返し単位IIのn、R1、R2、R ³ およびR⁴ は次の通りである。

<b></b>	$\mathbb{R}^1$	$\mathbb{R}^2$	R*	R <sup>e</sup>	n
プロピオン酸	エチル*	Н	Н	Н	1
イン酪酸	イソプロピル*	H	H	H-	1
3-クロロプロピオン酸	2-クロロエチル***	H	Н	Н	1
3-ヒドロキシプロピオン酸	水素または2-ヒドロキシエチル	Н	Н	H	Ī.
アクリル酸	水素または2-ヒドロキシエチル**	H	Н	H	1
3,3-ジメチルアクリル酸	メチルまたは2-メチルプロビル*または2-ヒドロキシ -2-メチルプロビル	メチル	Н	H	1 .
	-2-x 7-70	H	Н	Ħ	1
		H	Н	H	. 1
2,3-ジメチルアクリル酸	メチルまたは1-メチル-2-ヒドロキシブロビルまたは 1-メチルブロピル*	H	メチル	H	1
1-		H	17	11	Band
		Н	H	H	1
2-メチルアクリル酸	水素またはイソプロビル*または1-メチル-2-ヒドロ	H	メチル	H	<b>Proof</b>
	キシェチル	H	H	H	Port
		H	Н	H	1
3-クロロプロピオン酸	Clまたは2-クロロエチルまたは2-クロロ-2-ヒドロキ	H	H	H	q e
	シエチル	H	Н	Ħ.	1
2-クロロプロピオン酸	水素または1-クロロエチルまたは1-クロロ-2-ヒド	н	CI	Ħ	3
	ロキシエチル		Н	H	1
		H	H	H	que que
クロロ酢酸	クロロメチル****	Н	Ή	H	1
αーヒドロキシ酪酸	エチル	Н	_		0
ピバリン酸	水素	H	メチル	メチル	Pro-d

### 註;

\* エチル存在

\*\* 2-ヒドロキシエチル存在

\*\*\* エチルおよび2-ヒドロキシエチル存在

\*\*\*\* メチル存在

使用できる微生物は、共重合体を製造しようとする酸ま たはその塩を同化できる任意のポリβーヒドロキシ酪酸 蓄積性微生物である。バクテリアAlcaligenes eutrophu s (従来はHydrogeno monas eutrophaとして知られてい た) 種、例えばこの種の学術的研究に広く用いられたH 40 01/C5、S501/C29およびS501/C41は、グルコース 16株、(ATCCNo.17699、J General Microbi-o logy (1979) 115、p. 185~192参照) お よびH16株の変異株、例えば11/7B、S301/C5、S5 OI/C41 (それぞれthe Natinal Collectino of Industr ial Bacteria forry Research Station Aberdeen, Scotl andに、1980年8月18日に寄託した、NCIBNo. 11600、11599、11597および1159 8)が特に適している。ATCC番号は、the American Type Culture Collection, 1 2 3 0 1 Park Lawn Dri ve.Rockville.Marvland 20852U.S.A.で与えられ 50 れる。適当な抽出処理の例は、ヨーロツバ特許出願第1

た番号である。上記の通り、繁殖段階中、炭水化物を基 質として用いるのが好ましい。Alcaligenes eutrophus H16株 (ATCCNo.17699) は、グルコース を資化しないが、その変異株例えば上記の11/7B、S3 を資化できる。炭水化物、特にグルコースは、コストの 面および微生物が効果的に繁殖できるので、繁殖段階で の好ましい基質である。

ポリエステルは、微生物細胞内部の顆粒として製造され る。ポリエステルを含有する細胞は、例えばUSP31 07172に示すように、そのままで成形材料として用 いられるが、一般にポリエステルを、バクテリア細胞か **ら分離するのが好ましい。これは、細胞を細胞崩壊、次** いで適当な溶剤でボリエステルを抽出することで達成さ

#### 5 1 2 3 号に記載されている。

上記の通り、重合体が実用できるためには、ゲル透過ク ロマトグラフィーで測定した重量平均分子量 (Mw) 1 0,000以上でなければならない。

好ましくは、Mwは50,000以上、より好ましくは1 00,000以上、特に200,000以上である。 共重合体は、常にD-立体配置を有し、β-ヒドロキシ 酪酸ホモ重合体よりも低い融点を示す。

共重合体は、溶融成形品の製造に特に有用であり、この 場合β-ヒドロキシ酪酸ホモ重合体に匹敵する還元結晶 10 より回収し、重合体をクロロホルムで抽出した。ラベル 化度が好ましい。

特に興味深いのは、少量の共重合体の塩化ビニル系重合 体の高分子量加工助剤としての用途である。この応用で は、共重合体の量は、塩化ビニル重合体に対し0.5~ 10 wt%である。最良の結果を得るには、共重合体はラ ンダムでなければならない。ランダム共重合体を得るに は、共単量体単位IIを得るのに用いる酸は、少なくとも 繁殖要件制限条件下での微生物の培養期間を通じて唯一 の基質として存在するのが好ましい。

共重合体は、溶融押出し後、好ましくは重合体のガラス 20 気培養により繁殖させた。 転移点(Tg)と融点との間の温度で、一対またはそれ以 上のロールを通過させて、フィルムの厚さを減少しかつ 若干の分子配向を導入するフィルムの製造にも用いられ

この発明を、以下の実施例で説明する。

### 実施例 1.

プロピオネートの通常の代謝では、プロピオネートはサ クシネートに変換し、これはTCAサイクルのオキサロ 酢酸への酸化、次いで脱カルボキシル化によりアセチル COALCなる。オキサロ酢酸の脱カルボキシル化では、両 30 胞の生存を維持するに充分であつた。 方の末端酸基は炭酸ガスとして除去される。したがつ て、もしカルボキシ基に放射性ラベルした炭素原子を有 するプロピオネート、即ち 1-11C-プロピオネート を、アセチルCoAへの細胞変換に供給すれば、1°CO2 として放射能は失われる。重合体への何らかの1°Cの組 込みは、プロピオニルCoAの B-ヒドロキシバレリルCoA への変換、引き続く重合からもたらされる。

Alcaligenes eutrophus変異株NCIB1 1599を、3. 5g/ℓの蓄積ボリエステルを支持するに充分な同化性 窒素および基質としてのグルコースを含む水性培地Aを 40 実施例 5. 用いるバツチ式醗酵器で、通気培養により繁殖させた。 水性培地Aは、脱イオン水12当り次の組成を有してい 120

(NH, ), SO, 2 g 0.8g MgSO<sub>4</sub> • 7H<sub>2</sub> O 0.45g K SO H<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> (1.1M)  $1.2\,\mathrm{m}$ FeSO<sub>4</sub> · 7H<sub>2</sub> O 1 5 mg 微量元素溶液  $24 \, \text{m}$ 

微量元素溶液は、脱イオン水1ℓ当り次の組成を有して 50 実施例 8.

6475.

CuSO₄ · 5H₂ O 0.02g ZnSO₄·6H₂O 0. 1g 0.1gMnSO. 4H2 O CaCl<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O 2.6g

生体濃度が4.5g/&に達したとき、即ち系の同化性 窒素が枯渇した後、1-14C-プロピオネートを含むプ ロビオン酸ソーダーg/&をグルコースとともに醗酵器 に加え、醗酵を5分間継続した。次いで、細胞を沪過に した炭素は、殆んど完全にクロロボルム溶液にあり、ラ ベルした末端炭素原子が炭酸ガスとして損失しなかつた ことを示した。したがつて、少なくとも幾らかのプロビ オネートは、代謝されてアセチルCoAになることなく 重合体に組み込まれた。

16

#### 実施例 2. (比較例)

Alcaligenes eutrophus 変異株NCIB11599を、 脱イオン1 # 当り次の組成を有する水性培地B400ml を含む5 € パツチ式醗酵器で、pH6.8、34 ℃で通

(NH4)2 SO4			4	g
MgSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0		8	g
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0.	4	5	g
H, PO, (1.1M)		1	2	mÌ
FeSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O		Ĩ	5	mc
実施例1で用いた		2	4	m?

### 微量元素溶液

グルコースを、8g/hrの割合で醗酵器に供給した。培 地Bの同化性窒素の量は、PHBを含まない26gの細

40時間後、細胞を遠心分離で回収した。細胞を凍結乾 燥し、重合体をクロロホルムで抽出した。

#### 実施例 3.

実施例2を繰返したが、細胞重量34gに達したとき、 グルコースの代りにプロピオン酸を2'. 8g/hrの割合 で醗酵器に供給した。

#### 実施例 4.

実施例3を繰返したが、プロピオン酸の供給は細胞重量 39gに達したときに開始した。

実施例3を繰返したが、プロピオン酸の供給は、細胞重 量56gに達したときに始めた。

#### 実施例 6.

実施例3を繰返したが、細胞重量48gに達したとき、 プロピオン酸12gを一度に添加した。

#### 実施例 7.

実施例2を繰返したが、培地Aを用い、グルコースの代 りにプロピオン酸を4g/hrの割合で、醗酵中を全体を 通じて供給した。

10

20

40

実施例2を繰返したが、細胞重量が38gになつたと き、グルコースの代りに、グルコース5、2g/hr、プ ロピオン酸2、8g/hrの割合で、グルコースおよびブ ロピオン酸の混合物を醗酵器に供給した。

#### 実施例 9

実施例8を繰返したが、細胞重量28gに達したとき、 グルコース6.8g/hrおよびプロピオン酸1.2g/ hrの割合で、混合物の供給を開始した。

実施例2~9では、プロピオン酸は400g/2を含む 溶液として添加した。

#### 実施例 10.

実施例2を繰返したが、細胞重量が28gに達したと き、グルコースの代りにイソ酪酸を醗酵品に2g/hrの 割合で供給した。イソ酪酸は、150g/&を含む溶液で 添加した。

実施例3~6および8~10では、醗酵器に供給した酸 の重量対細胞重量が26gに達した後(即ち系の窒素が 枯渇したとき)に醗酵器に供給したグルコースの重量お よび醗酵器に供給した酸の重量の合計の比が、第1表に 示す値に達するまで、醗酵を継続した。

#### 実施例 11.

実施例2を繰返したが、細胞重量が26,4gに達した とき、グルコースの代りに3クロロプロピオン酸を4g /hrの割合で5時間醗酵器に供給した。

### 実施例 12

実施例11を繰返したが、3-クロロプロピオン酸の供 給は、細胞重量34.4gに達したときに開始した。 実施例 13.

実施例12を繰返したが、細胞重量30gに達したと でグルコースを6.8g/hrの割合で7時間供給した。 実施例11~13では、3-クロロプロピオン酸は、5 ○g/ℓを含む溶液で添加した。

### 実施例 14.

実施例2を繰返したが、細胞重量31gになつたとき、 グルコースの代りにアクリル酸を4g/hrの割合で5時 間醗酵器に供給した。アクリル酸は、100g/0を含 む溶液で添加した。

#### -

実施例	酸	酸供給比*	最終細胞濃度 (g/ℓ)	細胞中 の重量 (wt%)
2	なし	0	20.0	70
3	プロピオン酸	75	15.6	70
4	プロピオン酸	50	13, 3	60

細胞中 酸供給比\* 靈 の重合体の量 (g/2) (wt%) (%)5 同上 33 16.0 70 プロピオン酸 8 4 13.0 63 7 同上 100 6,4 55 Я プロピオン酸 17 13.6 55 9 9,5 14,2 67 同上 10 イソ酪酸 13.0 50 11 3-クロロプロピオン酸 61 7.4 25 12 3-クロロプロピオン酸 33 4.5 13 同上 8.5 9.3 35 14 アクリル酸 6,0

18

註※ 酸供給比は、酸酵器に供給した酸の重量を、細 胞乾燥重量26gに達した後に添加したグルコー スの重量および醗酵器に供給した酸の重量の合 計で除した商である。

実施例2~14の重合体の共単量体単位の量は、(a)加 水分解およびガスクロマトグラフィおよび(b)<sup>1</sup> C核磁 気共鳴スペクトロスコープにより決定した。

重合体の分子量は、ゲル透過クロマトグラフィで決定し た。

塩素分析も、実施例2、11、12および13の重合体 について行つた。

#### 結果を第2表に示した。

3-クロロプロピオン酸からの塩素は、殆んど重合体に き、3-クロロプロビオン酸4gを一度に添加し、次い 30 見出されなかつた。したがつて、3-クロロプロビオン 酸の代謝中にHCTが失われて、得られる炭素-炭素二重 結合は、水素化および水和されて、予期された2-クロ ロエチル基の代りに、R1 としてエチルおよび2-ヒド ロキシエチル置換基になつた。しかし、実施例11~1 3の重合体の塩素含有量は、若干の塩素が2-クロロエ チル基として存在することを示している。

2

20

مارة حشه		D		単位Ⅱのモル%	分	子量	塩素
実施例	<b>E</b> 変	R <sub>1</sub>	MRI:	加水分解およびガスク ロマトグラフイによる	W× 10⁻⁵	Mw/ Ma	(pg)
2	なし	1	0	0	292	2,75	265
3	プロピオン酸	エチル	27	33	207	4.23	
4	プロピオン酸	エチル	24	27	374	1.89	
5	同上	エチル	13	14	258	3, 50	
6	プロピオン酸	エチル	6	3	348	1,68	
7	同上	エチル	25	26	336	1,70	
8	プロビオン酸	エチル	15	14	389	1,67	
9	同上	エチル	6	7	243	2,58	
10	イソ酪酸	エチル	30	29	274	2,38	
11	3-クロロプロピオン酸	エチル	7		383	2.99	475
		2-ヒドロキシエチル	1.8	_			
12	3-クロロプロピオン酸	エチル	4	_	376	1,77	265
		2-ヒドロキシエチル	1.2				
13	3-クロロプロピオン酸	エチル	2	-	311	1.99	45
		2 ヒドロキシエチル	0,6	_			
14	アクリル酸	2-ヒドロキシエチル	6,5	_	353	2, 36	

高分解能1°C MMRを用いて、実施例3~10の共重合 体の単量体序列を調べた。カルボニル基の炭素原子から 得られるジグナルは、その環境に応じて、異なる化学シ フトで起きることが判明した。したがつて、単位【およ  $\text{UII} (n=1, R^1=C_2 H_5, R^2=R^3=H) を含$ む重合体では、可能な序列は次の通りである。

### A. ブチレート-ブチレート

# $CH_3$ -OCHCH.COCHCH.CO

B. ペンタノエートーペンタノエート

C. ブチレートーペンタノエート

### $CH_3$ $C_2H_5$ OCHCH: COCHCH: CO-

実施例2~10の重合体のNMR検査は、それぞれ16 9.07、169、25および169、44ppmで起き る3個の共鳴を示した。M. Iida外 [Mcromoles 1 1 (1978) p490) によれば、169,07ppmで の共鳴は、ブチレートーブチレートの序列Aであり、1 69.44 ppmはペンタノエートーペンタノエートの序 列Bである。推論によれば、169、25 ppmでのシグ ナルは、ブチレートーベンタノエートの序列Cから生じ 50 熱を200℃まで継続し、完全に溶融させるため1分間

実施例10の重合体のNMRの結果の定置的分析は、次 の結果を与えた。

序列A(ブチレートーブチレート) 55% 序列B(ペンタノエートーペンタノエート) 14% 30 序列C (ブチレートーペンタノエート) これらの結果は、実施例10の重合体が単位 I およびII  $(n=1, R^1 = C_2H_3R^2 = R^3 = R^4 = H)$  の共重合 体を実質的量で含むことを、明らかに示している。しか し、繰返し単位Ⅰのホモ重合体の若干も存在する可能性 がある。

実施例2~14の重合体は、全部D(-)立体配置を有 していた。なお、このD(-)立体配置において、Dは フィッシャーの投影式による立体配置の系列を意味し、

(-) は当該化合物が偏光面を左へ回転させることを意 40 味する。

抽出したままの共重合体の熱的挙動は、コンピューター データー分析付のジュボン1090システムを用いて、 先ず示差走査測熱法 (DSC: differential scanning calorimetry) で決定した。DSCを、190℃で圧縮 成形し、完全に結晶化した製品を得るために、ブレス中 に冷却した後の試料でも実施した。それぞれの場合、見 本は空気中で20℃/分で加熱し、スタート時の温度 (Ts) および溶融吸熱量のピーク時の温度(Tp)を その面積とともに記録した。アニーリングした試料の加 等温にした後、試料を液体窒素中で急冷した。非晶領域 のガラス転移温度(Tg)を決定するために、DSCを 再び行つた。最後に、密度勾配浮遊法により、アニーリ ングした共重合体の密度を測定した。なお、密度勾配浮\* \* 遊法とは、メスシリンダー中に密度の異なる二つ以上の 溶融を使用して連続的な密度勾配をもつ液を作り、この 密度勾配管を用いてポリマーの密度を測定する方法であ る。

第	3	表

Int white		抽出重合体	のDSC	アニーリングした重合体のDSC			密度	
実施例	Ts*C	Tp℃	面積(J/g)	Tg°C	Ts℃	Tp°C	面積(J/g)	(g/cnl)
2	140	183	100	5, 9	140	191	127	1.256
3	120	125 166	5 - 20	-1.9	140	171	18	1, 172
4	120	170	50	0,8	140	182	44	1, 174
5	110	120 170	5 50	2,2	140	177	45	1, 200
8	120	172	100	2.7	120	173	96	1, 225
?	80	132	34	0, 4	80	132	40	1.198
8	110	120 166	6 60	2,0	140	174	43	1, 199
9	110	156	- 89	4,0	110	163	81	1,210
10	50	65 120 168	10 3 25	-2.0	130	172	26	1,138
11	110	170	57	5,0	120	180	73	
12	110	177	86	4, 1	120	173	86	1, 182
13	100	172	98	5,9	120	171	96	1, 218
14	110	172	84	2.7	110	174	75	1, 212

共重合体の広い融点範囲は、共重合体がむしろ不均質組成物であることを示している。しかし、溶融加熱がよりシャープになりかつ面積が僅かに減少しているので、アニーリングしたとき、エステル交換による顕著なランダム化が起きている。このことは、重合体はホモ重合体の物理的混合物でなく、真の共重合体の指標である。

多くのDSCビークが、実施冷3、5、8および10の 抽出したままの重合体で観察された。

溶融吸熱面積は、結晶化度の指標である。アニーリング 量350,000を有し、冷メチルエチルケトンに不溶 後の実施例3~14の重合体は、全部実施例2の対照ホ 40 性であつた。共重合体2gを、メチルエチルケトン10 モ重合体よりも、著るしく結晶化度は低かつた。 0mlで1時間還流すると、全量溶解した。溶液を冷却す また例 45

Alcal genes eutrophus変異株NCIRI 1599を、水性培地C(これは培地Bと同じであるが、PHBを含まぬ細胞8.5g/lを支持するのに充分な硫酸アンモニア5.2g/lであつた)4000mlを含む5lバツチ式酸酵器で、pH6.8、34°Cで通気培養により繁殖させた。

基質は、5.5g/1/hrの割合で供給するグルコース d Technology 8(1974) p.  $576\sim579$  に であつた。細胞濃度が7g/18 に達したとき、グルコー 50 載の重合体は、熱エタノールに可溶性とされている。

スに加えてプロピオン酸を1.58g/&/hrの割合で 供給した。細胞乾燥重量が15g/&に達したとき、細胞を回収した。細胞懸濁液を憤霧乾燥し、脂質を乾燥細胞のメタノール還流で抽出し、重合体をクロロホルム還流で抽出した。クロロホルム溶液をメタノール/水混合物に添加する沈澱法により、重合体を回収した。

共重合体は、反覆単位 I (R=GHR<sup>2</sup>=R<sup>3</sup>=R<sup>4</sup>=H、n=1)20モル%を含んでいた。共重合体は分子量350,000を有し、冷メチルエチルケトンに不溶性であつた。共重合体2gを、メチルエチルケトン100mlで1時間還流すると、全量溶解した。溶液を冷却すると、ゲル状マスを生じた。これに対し、βーヒドロキシ酪酸のホモ重合体2gをメチルエチルケトン100mlと還流したとき、溶解したホモ重合体は0.1g以下であつた。メチルエチルケトンの代りにエタノールで、溶解度テストを反覆すると、1時間還流後、共重合体約0.7g、ホモ重合体0.04g以下が溶解した。これに対し、Wallen外によりEnvironmental Science and Technology 8(1974)p.578~579に記載の重合体は、熱エタノールに可溶性とされている。

実施例 16.

水性培地D、EおよびFを脱イオン水1 & 当り次の組成 で作った。

23

#### 控MD

プロトは 1つ	
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	12 g
MgSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> 。	1. 2 g
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1.5g
CaCl <sub>2</sub>	0.12g
F <sub>s</sub> SO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0. 1 g
ZnSQ, •7Hz 0	0.006g
MhOS, .4H, 0	0.006g
CUSO4 - 5Hz O	0.0015g
H <sub>4</sub> SO <sub>4</sub> (濃厚)	1 m7
培地E	
н <sub>ь РО<sub>4</sub> (1.1M)</sub>	2. 4 m1
グルコース	40 g
培地F	
H <sub>6</sub> PO <sub>4</sub> (11M)	2. 4 ml
プロビオン酸	40 g

消毒した公称容量2500バツチ式醗酵器に、培地Dお 20 細胞懸濁液を遠心分離で濃縮し、実施例15の方法で、 よびEのほぼ等容量混合物を、1302のマークまで満 たした。醗酵器中の培地の少量の試料で、窒素含有量を 分析した。次いで、培養器にAlcaligenes eutrophus変 異株NCIB11599を接種し、醗酵を34℃で、苛性ソ ーダ溶液の添加でpH6.8に自動的にコントロールし て好気的に行つた。

醗酵器に存在した同化性窒素の量は、PHBを含まぬ細 胞約1.2 kgのみまでの微生物繁殖を行うのに充分であ つた。細胞重量が約1.05kgに達したとき、培地Eの 供給を、6.5%/hrの割合で開始した。

細胞重量が約1700gに達したとき、培地Eの供給を 停止し、培地Fの供給を6.5 ℓ/hrの割合で開始し、 細胞約2.6kgが製造されるまで醗酵を継続した。

次いで、細胞懸濁を、遠心分離により濃度約60g/1 まで濃縮し、懸濁液1容量を1,2-ジクロロエタン (DCE) 2容量とシルバーソンミキサーで20℃で1 5分間接触させて重合体を抽出した。 DCE相を、細胞 の残骸を含む水性相から分離し、炉過した。炉過したD CE相1容量を、メタノール/水(4/1、容量)混合 物4容量に加えて、重合体を沈澱させた。沈澱重合を沪 40 0,000以上であつた。共重合体は、それぞれD 別し、メタノールで洗浄してから、オーブンで100℃ で4時間乾燥した。

重合体は、DSCで決定して溶融吸熱での168℃のビー クを有し約100~180℃の溶融範囲を有していた。 実施例 17.

実施例16の醗酵処理を反覆したが、培地Eの供給から 培地Fの供給への切換えは、細胞重量が約3.5 kgに達 したときに行つた。培地Fは、11.40/hrの割合で 4時間供給してから3.2 & / hrに低下させこのレベル をさらに9時間維持し、この段階で細胞重量は約3.9 50 mm/分の速度で測定し、衝撃強度をASTM D 256-

kgであつた。

この実施例では、醗酵器に存在した同化性窒素の量は、 重合体を含まぬ細胞約1.5 kgのみに微生物を繁殖させ るに充分であつた。

24

細胞懸濁物を違心分離で濃縮し、次いで実施例15の方 法で、重合体を濃縮細胞懸濁液から抽出した。 実施例 18.

実施例16のようにして、250 & 醗酵器に装入、接種 を行つた。同化性窒素の量は、重合体を含まぬ細胞約

10 1. 9 kgのみに、微生物を繁殖させるに充分であつた。 実施例16のようにして、醗酵を34℃、pH6.8で 好気的に行つた。

細胞重量が約1.0kgに達したとき、培地Eおよび培地 Gをそれぞれ8.7 & /hrおよび4.5 & /hrの割合で 供給を開始し、細胞重量が3.9 kgになるまで継続し

培地Gは、脱イオン水10当り次の組成を有していた: H<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> (1.1M) 1. 2 ml 20 gプロピオン酸

重合体を濃縮細胞懸濁液から抽出した。 実施例 19.

実施例17の処理を大規模で反覆し、公称容積1000 2の醗酵器を用い、ほぼ等容量の培地DおよびEで50 O & マークまで満たした。この実施例では、培地Eの供 給は細胞重量約4kgになつたときに25ℓ/hrの割合で 開始し、培地Fの供給は細胞重量約8kgになつたとき3 7. 5 ℓ / hrの割合で開始した。培地EおよびFの供給 は、細胞重量が約10kgに達するまで継続した。存在す 30 る同化性窒素の量は、重合体を含まぬ細胞約4.1 kgま で微生物を繁殖させるに充分であつた。

実施例 20.

実施例19を反覆したが、培地Fの供給割合は25 &/ hrで、醗酵は細胞重量約11kgになるまで継続した。と の場合、同化性窒素の量は、重合体を含まぬ細胞約4kg まで微生物が繁殖するに充分であつた。

実施例16~20の重合体は、それぞれβ-ヒドロキシ 酪酸 (HB) 単位およびβ-ヒドロキシバレリン酸 (H V) 単位を含む共重合体であり、重量平均分子量は30

(-)立体配置を有していた。

実施例16~20の各共重合体およびβ-ヒドロキシ酪 酸ホモ重合体100重量部を、クロロホルム約10重量 部およびタルク1重量部でスラリー化し、家庭用肉ひき 機で室温で粒状化した。次いで、組成物を乾燥してクロ ロホルムを除去し、190°Cで押出してから、再び粒状 化した。得られる粒状物を、185℃で試験用バーに射 出成形し、型温度65℃および冷却時間20秒を用い た。引張特性を、ASTM D638-77aにより50/

26

\*トグラフィーの略である。

78によりアイゾット衝撃試験で評価した。

結果を、第4表に示した。表中、「GC」はガスクロマ\*

第 4 表

abs the foll	HV/HBモル比		0.5%伸びのモ	引張強度	破断伸び	アイゾット衝撃	隆強度(]/m)
実施例	GCによる	<b>NMR</b> による	ジュラス* (GPa)	(MPa)	(%)	1 麻ノツチ付	ノッチなし
16	18/82	20/80	1,47	25	10-31	66	463
17	4/96	6/94	2,98	33	5-7	23	140
18	8/92	7/93	2, 10	31	14-19	106	408
19	1/99	4/96	2,70	35	8-14	56	191
20	4/960	4/96	2,48	35	8-15	23	140
ホモ重合度	0/100	0/100	3, 25	40	6-13	65	115

20

#### 実施例 21.

下記成分を室温で乾式混合し、PVC配合物を作つた:

### 重量部

- (i) 塩化ビニルホモ重合体(K62) 100
- (ii) ジーNージチオグリコール酸エステルベースのチ オオクチルスズ錯体の安定化剤 1.5
- (iii) メチルメタクリレート/ブタ

ジエン/スチレンP

VC衝擊改善剤

8

- (iv) ワックス(外部油滑剤)
- 0.8
- (v) グリセリンモノエステル (内部油滑剤) 1
- (vi) HB重合体(加工助剤)

2

- HB重合体加工助剤は、次のものであつた:
- (a) 実施例2で得たβ-ヒドロキシ酪酸ホモ重合体
- (b) 実施例7の共重合体(共重合体A)
- (c) 実施例16の共重合体(共重合体B)

加工助剤は、約10 wt%でスラリー化し、家庭用肉ひき 機で室温で粒状化し、乾燥し、190℃で溶融押出し、 再度粒状化し、PVC乾燥混合物に配合する前に、粒子 寸法150 μm以下に粉砕した。

#### 乾燥混合物を、次のようにして試験した。

結果を、第5表に示した。

- 1. 混合物50gを、5kgの重錘で負荷した圧力ラムの下で18rpmで回転し、180°Cに維持したBrabender Plastographの混合ヘッドに投入した。ゲル化が起きるに要した時間を、記録した。
- 2. 混合物を冷圧縮してキャンドルにし、これを170 ℃に維持し、直径1mmおよびランド長20mmの円形オリ 40 フィスを有するダイを取付けた押出しレオメーターに装入した。装入物が170℃に加熱された後、速度を増加させながら押出した。押出し物の外観を記録し、押出し物をダイから引張つて溶融伸長性を評価した。

加工助	180℃での ゲル時間	170℃での押	出し
利	(分)	外観	溶融伸長性
なし	12	低い押出し速度で も荒いサメ肌	劣る
ホモ重 合体	9,5	高速では波状はつきりと見える外観の未溶融重合体あり、劣る	劣る
共重合 体A	1.0	優秀、極めてスム ース	良好
共重合 体B	1.5	スムース、しかし 時々未溶融粒子あり	極めて良好

5

裘

第

この実施例は、塩化ビニル重合体加工助剤として、共重 合体は、β-ヒドロキシ酪酸ホモ重合体より優れている ことを示している。よりランダムな共重合体Aは、明ら 30 かに共重合体Bより秀れている。

### 実施例 22.

培地 Hを、次の組成で作つた:

(NH4) 2 SO4	18
KH2 PO4	2 g
(Na), HPO,	3 g
MgSO <sub>4</sub> · 7H₂ O	0.2g
CaC1 <sub>2</sub>	0.01g
FeSO₄ · 7H₂ O	0.005g
Mn504 · 4H2 O	0.002g
Na₂ CO₃ • 10H₂ O	0. 1 g
(NH <sub>z</sub> ) <sub>z</sub> CO	1.5g
脱イオン水	全体で10にする

培地のpHは、7であつた。

予じめメタクリル酸0.5gを溶解した培地H500mlをそれぞれ含む8個の1ℓ振とうフラスコに、Nocardia salmonicolor株ATCC19149の種培養物5mlを接種し、旋回振とう機上で32℃で培養した。

接種後24時間、48時間および72時間の間隔で、各 フラスコにメタクリル酸0、5gづつを添加し、メタク 50 リル酸0、25gの最終添加を96時間後に行つた。接

コでも、微生物の繁殖は殆んどなかつた。フラスコ内容 物を一緒にし、遠心分離して細胞のペレツトにして、オ ーブンで乾燥してから計量した。ペレット重量は、2. 81gであつた。接種物の細胞含有量も決定し、69. \*

種後108時間で、各フラスコを検査した。どのフラス \*75g/1であつた。したがつて、接種物としてフラス コに添加した細胞の全重量は、2.79gであつた。 用いたメタクリル酸濃度では、この菌株は、メタクリル 酸を同化しなかつた。

28

#### フロントページの続き

(72)発明者 スチーブン・ヒユー・コリンズ イギリス国クリーブランド・ストツクトン ーオンーテイーズ・ノートン・ザ・グリー ン・ノートン・ホール(番地なし)

(72)発明者 レオナード・フレデリック・ライト イギリス国クリーブランド・ストツクトン ーオンーティーズ・ノートン・ザ・グリー ン・ノートン・ホール(番地なし)

(56)参考文献 西独特許2948023 (DE, A) 村橋俊介他著「合成高分子V」(昭50、 3、30、朝倉書店発行、P. 207~208、表 4 (13)